(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



A THE CONTROL OF BUILDING WELL AND THE CONTROL OF T

(43) 国際公開日 2004 年12 月16 日 (16.12.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/107880 A1

(51) 国際特許分類7: A23L 1/221, 1/227, A23J 3/06, 3/34

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/008498

(22) 国際出願日:

2004年6月10日(10.06.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-164747 2003年6月10日(10.06.2003)

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 協和醱酵工業株式会社 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1008185 東京都千代田区大手町一丁目 6 番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 山田 佑樹 (YA-MADA, Yuki). 小笠原 正志 (OGASAWARA, Masashi). 広木 薫 (HIROKI, Kaoru). 斉藤 知明 (SAITOH, Chi-aki).

- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: SEASONING

(54)発明の名称: 調味料

(57) Abstract: A body taste fortifier or seasoning for food or drink, comprising as an active ingredient a peptide of 1000 or less molecular weight wherein the first and second amino acids from the N terminus are glycine and L-proline, respectively, for example, a peptide consisting of an amino acid sequence represented by Gly-Pro-3Hyp or Gly-Pro-4Hyp or Gly-Pro-Ala. There are provided the above peptide and a method of fortifying the body taste of food or drink characterized in that the body taste fortifier or seasoning (57) 要約: N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシンおよび1・プロリンスませい。

○ (57) 要約: N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシンおよびL-プロリンであり、かつ分子量が1000以下のペプチド、例えばGly-Pro-3HypもしくはGly-Pro-4Hyp、またはGly-Pro-Alaで表されるアミノ酸配列からなるペプチドを有効成分として含有することを特徴とする飲食品のこく味増強剤、調味料および該ペプチド、こく味増強剤または調味料を添加することを特徴とする飲食品のこく味増強方法に関する。



4.

明細書

技術分野

本発明は、こく味増強剤、調味料および飲食品のこく味増強方法に 関する。

背景技術

基本味とは、味覚の質を表すもっとも基本的な要素で、生理学的には甘味、塩味、酸味、苦味、うま味の5種類の味をいう(丸善食品総合辞典、丸善、p.280、(1998))。

また、基本味以外の味として、こく味がある。こく味とは、持続性のあるうま味をいい、好ましくはこれに濃厚感が付与された味をいう。

うま味調味料や、酵母エキス、蛋白加水分解物、魚介エキス、畜肉 エキス等の天然調味料は、うま味等の基本味を付与することはできる が、こく味を十分に付与することは難しい。

こく味を付与する方法としては、ピラジン化合物類(特開平11-313635号公報)、グルタチオン(Bioscience Biotechnology Biochemistry, 61, 1977-1980(1997))、スルホン基含有化合物、リン酸塩およびベタイン(開平8-289761号公報)、ゼラチンおよびトロポミオシンの酵素分解物(特開平8-228715号公報)、O/W型の乳化組成物(特開平10-179026号公報)、分子量1000~5000ペプチドとカルボニル化合物とのアミノーカルボニル反応物(特開2002-335904号公報)等を添加する方法等が知られている。

ペプチドは呈味成分として知られ、甘味、苦味、塩味、うま味を有するペプチドが報告されている。例えば、うま味を有するペプチドとしては、魚肉蛋白質を酵素で分解して得られた分子量1000以下の酸性ペプチドで、G1u-Asp、Thr-G1u、G1u-Ser、G1u-G1u、G1u-Ser、G1u-G1u、G1u-G1u G1u-G1n G1u-G1y-Ser、G1u-G1y-Ser、G1u-G1y-Ser、G1u-G1y-Ser、G1u-G1u

WO 2004/107880 PCT/JP2004/008498

Agricultural & Food Chemistry, 23, 49-53(1975)) が知られている。また、ペプチドは基本味の強さを変化させて味覚を変化させる作用があることが知られており、甘味を抑制する作用、苦味を抑制する作用、酸味を抑制する作用およびうま味を増強する作用を有するペプチドが知られている。例えば、うま味を増強する作用を有するペプチドとして、鶏肉蛋白質をプロテアーゼ、ブロメラインで処理した加水分解物中に、GluーGlu、GluーVal、AlaーAspーGlu、AlaーGluーAsp、AspーGluーGlu、SerーProーGluで表されるアミノ酸配列からなるペプチド(Journal of Agricultural & Food Chemistry, 50, 1515-1522(2002)) が報告されている。

さらに、ペプチドは、こく味を付与する作用を有することが知られている(特開平5-84050 号公報)。このようなペプチドとしてグルタチオン(Bioscience Biotechnology Biochemistry, <u>61</u>, 1977-1980(1997))があげられるが、グルタチオンは加熱により二量体を形成しやすく、こく味付与の機能が低下しやすい等の問題がある。

ペプチドは飲食品の味に様々な影響を与えるため、飲食品のこく味 を効果的に増強することのできるペプチドの開発が望まれている。

発明の開示

本発明の目的は、こく味増強剤、調味料およびこく味増強方法を提供することにある。

本発明は以下(1)~(17)に関する。

- (1) N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシンおよびLープロリンであり、かつ分子量が1000以下のペプチドを有効成分として含有することを特徴とする飲食品のこく味増強剤。
- (2) 該ペプチドが、3、6または9残基のアミノ酸からなるペプチドである、上記(1)のこく味増強剤。
- (3) 該ペプチドのN末端から3番目のアミノ酸が、LーヒドロキシプロリンまたはLーアラニンである、上記(1)または(2)のこ

く味増強剤。

- (4) 該ペプチドを構成するアミノ酸のうちの3分の1以上がグリシンである、上記(1)~(3) いずれか1つのこく味増強剤。
- (5) 該ペプチドが、Gly-Pro-3HypもしくはGly-Pro-4Hyp、またはGly-Pro-Alaで表されるアミノ酸配列からなるペプチドである、上記(1) \sim (4) いずれか 1 つのこく味増強剤。
- (6) 上記(1) \sim (5)いずれか1つのこく味増強剤を添加してなる飲食品。
- (7) N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシンおよびL-プロリンであり、かつ分子量が1000以下のペプチドを有効成分として含有することを特徴とする調味料。
- (8) 該ペプチドが、3、6または9残基のアミノ酸からなるペプチドである、上記 (7) の調味料。
- (9) 該ペプチドのN末端から3番目のアミノ酸がLーヒドロキシープロリンまたはLーアラニンである、上記(7)または(8)の調味料。
- (10) 該ペプチドを構成するアミノ酸のうちの3分の1以上がグリシンである、上記(7)~(9)いずれか1つの調味料。
- (11) 該ペプチドが、Gly-Pro-3HypもしくはGly-Pro-4Hyp、またはGly-Pro-Alaで表されるアミノ酸配列からなるペプチドである、上記 $(7) \sim (10)$ いずれか1つの調味料。
- (12) 上記(7)~(11)いずれか1つの調味料を添加してなる飲食品。
- (13) N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシンおよびLープロリンであり、かつ分子量が1000以下のペプチドを飲食品に添加することを特徴とする飲食品のこく味増強方法。
- (14) 該ペプチドが、3、6または9残基のアミノ酸からなるペプチドである、上記(13)の方法。

WO 2004/107880 PCT/JP2004/008498

(15) 該ペプチドのN末端から3番目のアミノ酸がL-ヒドロキシプロリンまたはL-アラニンである、上記(13)または(14)の方法。

(16) 該ペプチドを構成するアミノ酸のうちの3分の1以上がグリシンである、上記(13)~(15)いずれか1つの方法。

(17) 該ペプチドが、Gly-Pro-3HypもしくはGly-Pro-4Hyp、またはGly-Pro-Alaで表されるアミノ酸配列からなるペプチドである、上記(13) \sim (16) いずれか 1つの方法。

本発明に用いられるペプチド(以下、本発明のペプチドという)は、N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシン(G 1 y)およびL-プロリン(L-Pr o)であり、かつ分子量が1 0 0 以下のペプチドであればいずれのペプチドも用いられる。

ペプチドを構成するアミノ酸の数は、特に限定されないが、3、6 または9残基であることが好ましい。

ペプチドを構成するアミノ酸は特に限定されないが、ペプチドを構成するアミノ酸のうち、3分の1以上がグリシンであることが好ましい。

本発明のペプチドとしては、例えば、N末端から3番目のアミノ酸が、LーヒドロキシプロリンまたはLーアラニン (L-Ala) であり、かつ分子量が1000以下のペプチドがあげられる。

本発明のペプチドにおいて、L-ヒドロキシプロリンは、<math>3-ヒドロキシ-L-プロリン(3Hyp)、4-ヒドロキシ-L-プロリン(4Hyp) および<math>5-ヒドロキシ-L-プロリン(5Hyp) のいずれであってもよい。

本発明のペプチドの例としては、例えば、GlyーPro-Xaa、GlyーPro-Xaa、配列番号1に示されるGlyーPro-Xaa-Gly-Xaa-Xaa-Gly-Xaa-Xaa-Gly-Xaa-Xaa等のアミノ酸配列からなるペプチドがあげられる(ただし、Xaaは任意のアミノ酸を表すものとする)。 具体的には、G

WO 2004/107880 PCT/JP2004/008498

1 y - P r o - 3 H y p、G l y - P r o - 4 H y p、G l y - P r o - A l a で表されるアミノ酸配列を有するペプチドがあげられるが、これに限定されるものではない。

本発明のペプチドは、ペプチド合成機等を用いてペプチド合成しても得ることができるが、コラーゲンまたはゼラチンを、タンパク質加水分解酵素で加水分解して得られる加水分解物を、限外ろ過法、ゲル電気泳動法、ゲルろ過クロマトグラフィー法、超遠心分離法等の、ペプチドを分子量により分画できる方法、好ましくは限外ろ過法またはゲルろ過クロマトグラフィー法を用いて、分子量1000以下の画分を分取して得ることができる。

タンパク質加水分解酵素としては、タンパク質を加水分解することのできる酵素であればいずれの酵素を用いてもよい。例えば、エンドペプチダーゼ、エキソペプチダーゼがあげられるが、エンドペプチダーゼを用いることが好ましい。エンドペプチダーゼとしては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、ズブチリシン等のセリンプロテアーゼ、パパイン、ブロメライン、フィシン等のチオールプロテアーゼ、サーモリシン、コラゲナーゼ等のメタルプロテアーゼ等があげられる。

これらのタンパク質加水分解酵素は単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

タンパク質加水分解酵素としては、上記のいずれのものであってもよいが、コラーゲンまたはゼラチンを構成するアミノ酸配列中に存在するXaaーGly(Xaaは任意のアミノ酸を表す)のXaaーGly間のペプチド結合、好ましくは、XaaーGlyーPro(Xaaは任意のアミノ酸を表す)のXaaーGly間のペプチド結合を切断できるものが好ましく用いられる。このようなタンパク質加水分解酵素としては、例えばコラゲナーゼがあげられる。

コラゲナーゼとしては、Clostridium histolyticum、Streptomyces parvulus、 Achromobacter iophagus等の微生物由来のコラゲナーゼ、脊椎動物由来のコラゲナーゼ等があげられるが、微生物由来のコラゲナーゼが好ましく用いられ、Clostridium histolyticum由来のコラゲ

ナーゼがより好ましく用いられる。

ゼラチンとしては、コラーゲンを酸処理して得られるゼラチン(タイプA)と、アルカリ処理して得られるゼラチン(タイプB)の二種類があるが、いずれのタイプのものを用いてもよい。

コラーゲンまたはゼラチンは、ウシ、ブタ等の動物の骨、皮、腱、 軟骨、骨格筋等から常法により調製して得たものを用いてもよいし、 市販のものを用いてもよい。

コラーゲンまたはゼラチンを、水性媒体中で、コラゲナーゼ、好ましくはClostridium histolyticum由来のコラゲナーゼで加水分解した場合、GlyーPro-Xaa-GlyーXaa-Xaa、配列番号1に示されるGlyーPro-Xaa-GlyーIy-Xaa-Xaa、配列番号1に示されるGlyーPro-Xaa-Glyらなるペプチド(Xaaは任意のアミノ酸を表す)を、該水性媒体中に生成蓄積させることができる。

タンパク質加水分解酵素は、市販の精製品を用いてもよいし、該タンパク質加水分解酵素活性を有する微生物、動物、植物等の細胞から通常の酵素精製法に準じて粗精製した酵素または精製した酵素を用いてもよい。

また、該タンパク質加水分解酵素活性を有する細胞の培養液、該細胞の培養液を濾過もしくは遠心分離等で固液分離して得られる細胞、または該細胞の処理物をタンパク質加水分解酵素として用いてもよい。該細胞の処理物としては、該タンパク質加水分解酵素活性を有する細胞の培養液を濃縮機もしくは乾燥機等で濃縮もしくは乾燥処理して得られる該細胞の培養液の濃縮物もしくは乾燥物、該細胞を乾燥機等で乾燥処理して得られる該細胞の乾燥物、該細胞を界面活性剤および/または有機溶剤等で処理して得られる該細胞の界面活性剤および/または有機溶剤処理物、該細胞をリゾチーム等の酵素で処理して得られる該細胞の細胞溶解酵素処理物、該細胞の固定化物等があげられる。

水性媒体は、タンパク質加水分解酵素が、コラーゲンまたはゼラチンを加水分解できるものであればいずれでもよく、例えば、水、各種

緩衝液があげられ、タンパク質加水分解反応を阻害しなければ、他の成分、例えば、アミノ酸、金属イオン、有機酸等を含んでいてもよい。また、該タンパク質加水分解酵素活性を有する細胞の培養液、該培養液から細胞を除去して得られる上清も、水性媒体として用いることができる。

タンパク質加水分解酵素の使用量は、コラーゲンまたはゼラチンの種類等によって異なるため特に限定されないが、コラーゲンまたはゼラチン100重量部に対して $0.05\sim8$ 重量部であることが好ましく、 $0.1\sim6$ 重量部であることがより好ましく、 $0.5\sim4$ 重量部であることがさらに好ましい。

コラーゲンまたはゼラチンのタンパク質加水分解酵素による加水分解処理の p Hや反応温度等は、使用する酵素の至適条件またはそれに近い条件を適宜用いればよい。

p Hの調整は、飲食品への使用に許容される酸またはアルカリを使用することができ、酸としては無機酸、有機酸があげられ、無機酸としては、塩酸、リン酸等が、有機酸としては、酢酸、乳酸、クエン酸等があげられる。アルカリとしては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アンモニア水等があげられる。

コラーゲンまたはゼラチンのタンパク質加水分解酵素による加水分解処理時間は、使用するタンパク質加水分解酵素の使用量、温度、p H等の諸条件により異なるが、 $1\sim100$ 時間であることが好ましく、 $1\sim72$ 時間であることがより好ましい。

タンパク質加水分解酵素による加水分解処理終了後、該加水分解処理液をそのまま次の処理に供することもできるが、加熱処理、酸処理等によって酵素を失活させた後に次の処理に供することもできる。

該加水分解処理液を、限外ろ過法、ゲル電気泳動法、ゲルろ過クロマトグラフィー法、超遠心分離法等の分子量により分画することのできる公知の方法により分画し、分子量1000以下のペプチドを含有する画分を分取することができる。

分子量が1000以下のペプチドを含有する画分を、該画分中に含

まれる各ペプチドの電荷、極性、分子量、特異性等の差を利用した通常のタンパク質精製法に従って分画、分取することにより、分子量が1000以下のペプチドを含有する画分中に含まれる本発明のペプチドを精製することもできる。

電荷の差により精製する方法としては、イオン交換クロマトグラフィー法、電気泳動法、等電点電気泳動法等の方法があげられる。

極性の差により精製する方法としては、吸着クロマトグラフィー、 濾紙クロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー、疎水性相互作用 クロマトグラフィー等の方法があげられる。

分子量の差により精製する方法としては、限外ろ過法、ゲル電気泳動法、ゲルろ過クロマトグラフィー法、超遠心分離法等の方法があげられる。

特異性の差により精製する方法としては、アフィニティークロマトグラフィー法等の方法があげられる。

上記のいずれの方法も用いることができるが、分子量または極性の 差を利用する方法が好ましく用いられ、極性の差を利用する方法がよ り好ましく用いられ、逆相クロマトグラフィーがさらに好ましく用い られる。

本発明のペプチドのN末端から1および2番目のアミノ酸がそれぞれグリシンおよびLープロリンであるか否かは、以下の方法により決定することができる。

ペプチド合成機等を用いてN末端から1および2番目のアミノ酸がそれぞれグリシンおよびLープロリンであり、かつ分子量が1000 以下となるように合成したペプチド、またはこのような配列および分子量を有する市販のペプチドを標準物質として、本発明のペプチドを精製した方法と同じ操作に供し、各ペプチドが該標準物質と同じ画分に分画されるか否かを調べて同定することで決定することができる。

また、同定された本発明のペプチドの量は、該精製されたペプチドが存在する画分に相当する画分中の標準物質の量と比較することにより定量することができる。

コラーゲンまたはゼラチンのタンパク質加水分解酵素による加水分解処理液、該加水分解処理液より分取して得られる本発明のペプチドを含有する溶液として、そのまま飲食品に添加しても、本発明のこく味増強剤、または本発明の調味料に用いてもよいし、該溶液の処理物を、飲食品に添加しても、本発明のこく味増強剤または本発明の調味料に用いてもよい。該溶液の処理物としては、該溶液を活性炭等による脱色処理、減圧濃縮等による濃縮処理等をして得られる脱色液、濃縮液等の液体、該液体を減圧乾燥、噴霧乾燥等、乾燥処理して得られる固形物、粉末等としたものがあげられる。

本発明のペプチドを含有する溶液、該溶液の処理物、該溶液から精製して得られる本発明のペプチド、これらを用いて得られる本発明のこく味増強剤または本発明の調味料を飲食品に添加することにより、飲食品のうま味に持続性を付与させ、飲食品のこく味を増強することができる。

本発明においてこく味とは、持続性のあるうま味をいい、好ましくはこれに濃厚感が付与された味をいう。

うま味としては、うま味物質が単独、または複数で呈する味があげられる。うま味物質としては、グルタミン酸ナトリウム、アスパラギン酸、オキシグルタミン酸、イボテン酸、トリコロミン酸、イノシン酸ナトリウム、グアニル酸ナトリウム、コハク酸ナトリウム等をあげることができ、特にグルタミン酸ナトリウムによるうま味をあげることができる。

本発明の飲食品のこく味増強方法としては、本発明のペプチドを使用する以外は特に限定はなく、通常用いられる飲食品の調味方法を用いることができる。

本発明の飲食品のこく味増強方法としては、例えば本発明のペプチドを含有する溶液、該溶液の処理物、もしくは該溶液から精製して得られる本発明のペプチドをそのまま、または本発明のこく味増強剤または本発明の調味料を、飲食品を製造する際に該飲食品の原材料の一

部として添加する方法、製品となっている飲食品を加熱調理、電子レンジ調理、真空調理等の調理する際または摂食の際に添加する方法等があげられる。

本発明の飲食品のこく味増強方法の対象となる飲食品はいずれの飲食品であってもよい。例えば、味噌、醤油、たれ、だし、ドレッシング、マヨネーズ、トマトケチャップ等の調味料、吸い物、コンソメスープ、卵スープ、わかめスープ、フカヒレスープ、ポタージュ、味噌汁等のスープ類、麺類(そば、うどん、ラーメン、パスタ等)のつゆ、ソース類、おかゆ、雑炊、お茶漬け等の米調理食品、ハム、ソーセージ、チーズ等の畜産加工品、かまぼこ、干物、塩から、珍味等の水で、チーズ等の畜産加工品、ポテトチップス、せんべい、クッキー等の菓子スナック類、煮物、揚げ物、焼き物、カレー、シチュー等の調理食品等があげられるが、カレー、シチュー、ハンバーグ、豚骨ラーメン等の、肉類を原材料として得られる飲食品が好適にあげられる。

本発明のこく味増強剤は、本発明のペプチドを含有し、必要に応じて、無機酸、有機酸、アミノ酸、核酸、糖類、調味料、香辛料、賦形剤等の飲食品に使用可能な各種添加物を含有していてもよい。

無機酸としては、食塩、塩化カリウム、塩化アンモニウム等があげられる。

有機酸としては、アスコルビン酸、フマル酸、リンゴ酸、酒石酸、 クエン酸、脂肪酸等のカルボン酸およびそれらの塩等があげられる。 該塩としては、ナトリウムおよびカリウム塩があげられる。

アミノ酸としては、グルタミン酸ナトリウム、グリシン等があげられる。

核酸としては、イノシン酸ナトリウム、グアニル酸ナトリウム等が あげられる。

糖類としては、ショ糖、ブドウ糖、乳糖等があげられる。

調味料としては、醤油、味噌、エキス等の天然調味料、香辛料としては各種の香辛料があげられる。

WO 2004/107880

賦形剤としては、澱粉加水分解物であるデキストリン、各種澱粉等があげられる。

これらの使用量は、使用目的に応じて適宜設定することができるが、例えば、本発明のペプチド100重量部に対して、0.1~500重量部使用できる。

本発明の調味料は、本発明のペプチドおよびうま味物質を含有し、必要に応じて、上記の無機酸、有機酸、アミノ酸類、核酸、糖類、調味料、香辛料、賦形剤等の飲食品に使用可能な各種添加物を含有していてもよい。

本発明の調味料は、こく味調味料として好適に用いられる。

本発明のこく味増強剤または本発明の調味料は、本発明のペプチド、および必要に応じてうま味物質を配合する以外は、通常の調味料の製造方法を用いて製造することもできる。

本発明の調味料において、うま味物質、例えばグルタミン酸ナトリウムのうま味またはこく味を増強させるためには、グルタミン酸ナトリウム100重量部に対して、本発明のペプチドを0.01~50重量部となるように配合させることが好ましい。

本発明のこく味増強剤または本発明の調味料は、液状、粉状、顆粒状等のいずれの形状を有するものであってもよい。

本発明のこく味増強剤または調味料中の本発明のペプチドの含有量は特に限定されないが、本発明のこく味増強剤または調味料100重量部中、0.01重量部~100重量部、好ましくは0.05~100重量部含有されていることが好ましい。

なお、本発明のこく味増強剤または調味料中の本発明のペプチドの含有量は、上記で述べた、分子量1000以下のペプチド溶液中の本発明のペプチドの定量方法と同様の方法を用いて定量することができる。

本発明のペプチドを含有する溶液、該溶液の処理物、該溶液から精製して得られる本発明のペプチド、これらを用いて得られる本発明の こく味増強剤または調味料は、飲食品を製造または調理する際に添加 するか、製造または調理された飲食品に添加すればよい。

飲食品に使用する本発明のペプチドを含有する溶液、該溶液の処理物、該溶液から精製して得られる本発明のペプチド、これらを用いて得られる本発明のこく味増強剤または本発明の調味料の量は、飲食品1000重量部に対して、本発明のペプチドとして、好ましくは $1\times10^{-4}\sim2$ 重量部、さらに好ましくは $1\times10^{-3}\sim1$ 重量部となるように添加することが好ましい。

以下に本発明の実施例を示す。

発明を実施するための最良の形態 実施例1

(a)豚ゼラチン(SIGMA社製)50gを蒸留水1000m1に分散させ、37℃に加温してゼラチンを溶解させ、37℃で保持した。該ゼラチン溶液にコラゲナーゼ(EC 3.4.24.3、Clostridium histolyticum 由来、ナカライテスク社製)を250mg加えて溶解し、水酸化ナトリウムを用いてpH を7.4に調整し、37℃で2時間反応を行った。反応終了後、反応液を100℃で10分間加熱し、コラゲナーゼを失活させた。反応液を5000 rpmで、10分間遠心分離し、得られた上清をろ過し、得られたろ液をゼラチンのコラゲナーゼ分解液とした。得られたゼラチンのコラゲナーゼ分解液1000m1を凍結乾燥して凍結乾燥粉末約50gを得た。

一方、豚ゼラチン(SIGMA社製)50gを蒸留水1000m1に分散させ、37℃に加温してゼラチンを溶解させ、37℃で保持した。該ゼラチン溶液にペプシンA(EC 3.4.23.1、和光純薬社製)を250mg加えて溶解し、塩酸を用いてpH を2.0に調整し、37℃で2時間反応を行った。反応終了後、反応液を100℃で10分間加熱し、ペプシンを失活させた。反応液を5000rpmで、10分間遠心分離し、得られた上清をろ過し、得られたろ液をゼラチンのペプシン分解液とした。得られたゼラチンのペプシン分解液100m1を凍結乾燥して凍結乾燥粉末約50g

コラゲナーゼ分解液の凍結乾燥粉末10gを200mlの水に溶解して得られた溶液200mlを、限外ろ過膜(ミリポア社製)を用いて限外ろ過し、分子量1000以下のペプチドを含有する画分(以下、A画分と略す)約200ml、および分子量1000以上のペプチドを含有する画分(以下、B画分と略す)を得た。同様にゼラチンのペプシン分解液の凍結乾燥粉末10gを200mlの水に溶解して得られた溶液200mlを限外ろ過し、分子量1000以下のペプチドを含有する画分(以下、C画分と略す)約200ml、および分子量1000以上のペプチドを含有する画分(以下、D画分と略す)を得た。

A~D画分を凍結乾燥し、それぞれ6.9g、2.8g、1.9g、7.8gの凍結乾燥粉末を得た。以下の実験には、この凍結乾燥粉末を用いた。

A画分およびB画分中の全窒素含量を、自動窒素分析計(サーモフィニガン社製)を用いてデュマ法により測定し、全窒素含量に 6.2 5をかけてA画分中のタンパク質量を算出した。一方、A画分中の遊離アミノ酸量をアミノ酸アナライザー(日本電子データム社製)を用いて定量した。

A画分中のタンパク質量から遊離アミノ酸量を差し引き、A画分の 凍結乾燥粉末中の分子量1000以下のペプチドの量を計算した結果、 6.9gであった。

同様に、C画分の凍結乾燥粉末中の分子量1000以下のペプチド量を計算した結果、1.9gであった。

A~D画分の凍結乾燥粉末をそれぞれ適量の水に溶解し、それぞれ 10μlの溶液を液体クロマトグラフィー/質量分析装置に供した。

液体クロマトグラフィーのカラムは、Inertsil C8-3(G L サイエンス社製)を用いた。移動相は、0.02%(w/v)トリフルオロ酢酸水溶液、および0.02%(w/v)トリフルオロ酢酸アセトニトリル溶液を用い、流速0.2m1/分で100分間の濃度勾配溶出によりペプチドを分離した。検出、定量はLCQ Advantage(サーモエレクトロン社製)を用いて行った。イオン化条件を以下に示す。

キャピラリー温度:250℃

シースガス (Sheath Gas) : 窒素 流量: 40arb

オグジラリーガス (AUX. Gas) :ヘリウム 流量:10arb

·スプレー電圧:4.5kv

定量は、Gly-Pro-4Hypのアミノ酸配列からなるペプチド (Bachem社製) およびGly-Pro-Alaのアミノ酸配列からなるペプチド (Bachem社製) を標準物質として用い、ポジティブ・モードの選択イオンモニタリング (SIM) (分子量244.3および286.3)により実施した。

分析の結果、A画分の凍結乾燥粉末中にはGly-Pro-4Hypが5.9%(W/W)、およびGly-Pro-Alaがそれぞれ1.8%(W/W)含有されていた。なお、B~D画分からはGly-Pro-4Hyp、およびGly-Pro-Alaは検出されなかった。

(b) ホワイトルウ (ハチ食品社製) 44.6% (W/W)、食塩3.5% (W/W)、グラニュー糖5.1% (W/W)、粉末油脂 (植田製油社製) 11.0% (W/W)、粉末バター (三協食品社製) 7.1% (W/W)、チーズパウダー (六甲バター社製) 7.1% (W/W)、脱脂粉乳8.1% (よつば乳業社製) (W/W)、ワキシーコーンスターチ (日澱化学社製) 5.1% (W/W)、グルタミン酸ナトリウム (協和発酵工業社製) 2.5% (W/W)、5'ーリボヌクレオチド (協和発酵工業社製) 0.1% (W/W)、チキンブイヨン (協和発酵工業社製) 3.5% (W/W)、ホワイトペッパー (カネカサンスパイス社製) 0.1% (W/W)、ローレル末 (カネカサンスパイス社製) 0.2% (W/W)、野菜エキスパウダー (協和発酵社製) 2.0% (W/W)、野菜エキスパウダー (協和発酵社製) 2.0% (W/W)を含有するクリームスープの素40gに熱水を加えて全量1000m1とし、クリームスープを調製した。

このクリームスープ100mlに、上記(a)で得られたゼラチンのコラゲナーゼ分解液の凍結乾燥粉末200mg、またはゼラチンのペプシン分解液の凍結乾燥粉末200mgを添加し、得られたクリー

ムスープをそれぞれスープ1およびスープ2とした。スープ1および スープ2の風味について、15人の熟練したパネルにより官能試験を 行った。

試験は、スープ1およびスープ2を50~60℃に加熱して口に含み、スープ1とスープ2の「うま味の持続性」、「濃厚感」およびこれらの総合として得られる「こく味」をそれぞれ比較し、強いと感じた方を選択する2点評価法で行った。

結果を第1表に示す。数字は、人数を示す。

第1表

·				
	うま味の持続性	濃厚感	こく味	
スープ1	13	14	13	
スープ2	2	1	2	

第1表から明らかなとおり、ゼラチンのコラゲナーゼ分解液の凍結 乾燥粉末を添加したクリームスープ (スープ1) は、ゼラチンのペプ シン分解液の凍結乾燥粉末を添加したクリームスープ (スープ2) に 比べて、明らかに「うま味の持続性」および「濃厚感」が強く、これ らの総合として感じられる「こく味」も強かった。

(c)上記(b)において、ゼラチンのコラゲナーゼ分解液の凍結乾燥粉末またはゼラチンのペプシン加水分解液の凍結乾燥粉末のかわりに、第2表に示す添加物を、第2表に示す量添加する以外は同様にして、官能試験を行った。

なお、第2表中、Gly-Pro-4Hypで表されるアミノ酸配列からなるペプチド、Gly-Pro-Alaで表されるアミノ酸配列からなるペプチド、またはGly-Gly-Glyで表されるアミノ酸配列からなるペプチドはいずれもBachem社製のものを用いた。

第2表

試験区	添加物	添加量
. 1	なし	_
2	A画分(分子量1000以下)	100mg
3	B画分(分子量1000以上)	100mg
4	Gly-Pro-4Hyp	2mg
5	Gly-Pro-Ala	2mg
6	Gly-Gly-Gly	2mg

クリームスープの「うま味の持続性」、「濃厚感」およびこれらの総合である「こく味」について、無添加のクリームスープをコントロールとして、15人の熟練したパネルにより官能検査を行った。コントロールの「うま味の持続性」、「濃厚感」および「こく味」をそれぞれ3点とし、コントロールよりやや弱い場合を2点、2点の場合よりも弱い場合を1点とした。コントロールより強い場合は、やや強い場合を4点、4点の場合より強い場合を5点、5点の場合よりも強い場合を6点、6点の場合よりも強い場合を7点として評価した。

「うま味の持続性」、「濃厚感」および「こく味」について、15 人の評点の平均を求めた。

結果を第3表に示す。

第3表

試験区	うま味の持続性	濃厚感	こく味
1	3.0	3.0	3.0
.2	4.4*	5.7*	5.7 *
3	5.1*	4.1	4.3
4	4.7*	5.6*	5.3*
5	5.1 *	5.4*	5.3*
6	3.6	3.4	3.3

^{*}は危険率1%で有意差があることを示す

第3表から明らかなとおり、ゼラチンのコラゲナーゼ分解液より得られた分子量1000以下のペプチドを含有する画分(A画分、試験区2)、G1y-Pro-4Hypで表されるアミノ酸配列からなるペプチド(試験区1)、またはG1y-Pro-A1aで表されるアミノ酸配列からなるペプチド(試験区5)をクリームスープに添加することにより、無添加のクリームスープに比べて、クリームスープの「うま味の持続性」および「濃厚感」が有意に増強された。特に「濃厚感」は顕著に増強された。また、これらの総合として感じられるクリームスープの「こく味」が有意に増強された。

産業上の利用可能性

本発明により、こく味増強剤、調味料および飲食品のこく味増強方法を提供することができる。

「配列表フリーテキスト」

配列番号1:Xaaはいずれかのアミノ酸をあらわす。

請求の範囲

- 1. N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシンおよびL-プロリンであり、かつ分子量が1000以下のペプチドを有効成分として含有することを特徴とする飲食品のこく味増強剤。
- 2. 該ペプチドが、3、6または9残基のアミノ酸からなるペプチドである、請求項1記載のこく味増強剤。
- 3. 該ペプチドのN末端から3番目のアミノ酸がL-ヒドロキシプロリンまたはL-アラニンである、請求項1または2記載のこく味増強剤。
- 4. 該ペプチドを構成するアミノ酸のうちの3分の1以上がグリシンである、請求項1~3いずれか1項に記載のこく味増強剤。
- 5. 該ペプチドが、Gly-Pro-3HypもしくはGly-Pro-4Hyp、またはGly-Pro-Alaで表されるアミノ酸配列からなるペプチドである、請求項1~4いずれか1項に記載のこく味増強剤。
- 6. 請求項1~5いずれか1項に記載のこく味増強剤を添加してなる飲食品。
- 7. N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシンおよびLープロリンであり、かつ分子量が1000以下のペプチドを有効成分として含有することを特徴とする調味料。
- 8. 該ペプチドが、3、6または9残基のアミノ酸からなるペプチドである、請求項7記載の調味料。
- 9. 該ペプチドのN末端から3番目のアミノ酸がL-ヒドロキシ プロリンまたはL-アラニンである、請求項7または8記載の調味料。
- 10. 該ペプチドを構成するアミノ酸のうちの3分の1以上がグリシンである、請求項7~9いずれか1項に記載の調味料。
- 11. 該ペプチドが、Gly-Pro-3HypもしくはGly-Pro-4Hyp、またはGly-Pro-Alaで表されるアミノ酸配列からなるペプチドである、請求項7~10いずれか1項に記

載の調味料。

- 12. 請求項7~11いずれか1項に記載の調味料を添加してなる飲食品。
- 13. N末端から1および2番目のアミノ酸が、それぞれグリシンおよびLープロリンであり、かつ分子量が1000以下のペプチドを飲食品に添加することを特徴とする飲食品のこく味増強方法。
- 14. 該ペプチドが、3、6または9残基のアミノ酸からなるペプチドである、請求項13記載の方法。
- 15. 該ペプチドのN末端から3番目のアミノ酸がLーヒドロキシプロリンまたはLーアラニンである、請求項13または14記載の方法。
- 16. 該ペプチドを構成するアミノ酸のうちの3分の1以上がグリシンである、請求項13~15いずれか1項に記載の方法。
- 17. 該ペプチドが、Gly-Pro-3HypもしくはGly-Pro-4Hyp、またはGly-Pro-Alaで表されるアミノ酸配列からなるペプチドである、請求項13~16いずれか1項に記載の方法。

SEQUENCE LISTING

- <110> KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD
- <120> Seasoning
- <130> 1576
- <150> JP,2003-164747
- <151> 2003-06-10
- <160> 1 ·
- <210> 1
- <211> 9
- <212> PRT
- <213> Artificial
- <220>
- <221> unsure
- ⟨222⟩ (3)..(3)
- <223> Xaa stands for any amino acid
- <220> ⋅ .
- <221> unsure
- ⟨222⟩ (5).. (6)
- <223> Xaa stands for any amino acid
- <220>
- <221> unsure
- <222> (8)..'(9)
- <223> Xaa stands for any amino acid
 - <400> 1
- Gly Pro Xaa Gly Xaa Xaa Gly Xaa Xaa 1 5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

A. CLASSIFI	CATION OF SUBJECT MATTER	PCT/JP2004/008498
Int.Cl	A23L1/221, 1/227, A23J3/06, 3/34	
	ternational Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	C
B. FIELDS SI	EARCHED	•
Int.Cl	mentation searched (classification system followed by classification symbols) A23L1/22-1/235, A23J3/06, 3/34	
	M2303/06, 3/34	
Documentation	searched other than minimum documentation to the extent that such documents	
•	documents	are included in the fields searched
Electronic data t	pase consulted during the international search (name of data base and, where pr	acticable search tarms used)
CA (STN), REGISTRY (STN)	abticable, scarch terms used)
C. DOCUMEN	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevan	nt passages Relevant to claim
. Y	JP 7-82299 A (Miyagi Kagaku Kogyo Kabushi	
	narsha),	1-17
	28 March, 1995 (28.03.95), (Family: none)	j
v		
Y	JP 61-141858 A (Ajinomoto Co., Inc.), 28 June, 1986 (28.06.86),	1-17
	(Family: none)	
Y		
ı	JP 2002-514920 A (Novozymes Biotech, Inc. 21 May, 2002 (21.05.02),), 1-17
i	& WO 98/051804 A1 & EP 981631 A	
	& US 6465209 B1	
	•	
Further doc	cuments are listed in the continuation of Box C.	
Special categ	ories of cited documents:	
document de to be of parti	date and not in considered date and not in considered	lished after the international filing date or pri- flict with the application but cited to understar
	stion or natent but muklished an area of the state of the principle of the	ory underlying the invention
" document wi	considered novel	ular relevance; the claimed invention cannot bor cannot be considered to involve an invenment is taken alone
special reason	blish the publication date of another citation or other "Y" document of partici	ular relevance: the claimed invention
" document ref	erring to an oral disclosure, use, exhibition or other means combined with one	or more other such decument
the priority d	ote claimed	of the same patent family
ate of the actual	Completion Cat.	·
10 Sept	completion of the international search ember, 2004 (10.09.04) Date of mailing of the 21 Septem	international search report
	21 Septem	ber, 2004 (21.09.04)
ame and mailing	address of the ISA/ Authorized officer	
Japanes	e Patent Office	
csimile No.	Telephone No	,
n PCT/ISA/210	(second sheet) (January 2004)	

		国際出願番号 PCT/JP20	004/008498
A. 発明の Int.Cl ⁷ A2:	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) BL 1/221, 1/227, A23J 3/06, 3/34		, , , , , ,
B. 調査を 調査を行った Int. Cl ⁷ A23	行った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) BL 1/22~1/235, A23J 3/06, 3/34		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使) CA(STN) F	用した電子データベース(データベースの名 新 REGISTRY (STN)	、調査に使用した用語)	,
C. 関連す	Z la EXI va A la va Alanta		
引用文献の	ると認められる文献		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 7-82299 A (宮城化学工業株式会 (ファミリーなし)	社)1995.03.28	1-17
, Y	JP 61-141858 A (味の素株式会社) (ファミリーなし)	1986. 06. 28	1-17
Y	JP 2002-514920 A (ノボザイムス テッド) 2002.05.21 & WO 98/051804 A1 & EP 981631 A	•	1-17
 C欄の続き	にも文献が列挙されている。		
* 引用文献の 「A」特にの 関連 「E」 以後の 以優先を 「L」 優先若し 文献(理		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献 の理解のために引用するものではなく、名の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、当会では進歩性がないと考え、当年の文本	がれた文献であって 時の原理又は理論 該文献のみで発明 られるもの 該文献と他の1以
「P」国際出願 ―――― 国際調査を完了	は前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 した日	「&」同一パテントファミリー文献	· +0
	10. 09. 2004	国際調査報告の発送日 21.9.2	2004
日本国 郵	名称及びあて先 特許庁 (ISA/JP) 便番号100-8915 千代田区段が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 鈴木 恵理子	4N 8114
	114四戶限#"因二」日4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3448